PEPTIDE HAVING AFFINITY FOR GP120

Publication number: JP10182695
Publication date: 1998-07-07

Inventor: FUJII TAKASHI: YOKOYAMA HIDEKI: HAMAMOTO

HIDETOSHI

Applicant: TEIKOKU SEIYAKU KK

Classification:

C12P21/02; A61K38/00; A61K39/395; A61K39/42; C07K5/093; C07K17/04; C07K5/083; C07K5/09; C07K5/093; C07K17/08; C07K17/10; A61K39/395; A61K39/42; C12P21/02; A61K38/00; A61K39/395; A61K39/42; A61P31/00; A61P37/00; C07K5/00; C07K17/00; A61K39/395; A61K39/42; (IPC1-7);

A61K39/395; A61K39/42; C07K5/083; A61K38/00; C07K5/09; C07K5/093; C07K17/08; C07K17/10;

C12P21/02

- European:

Application number: JP19960351475 19961227 Priority number(s): JP19960351475 19961227

Report a data error here

Abstract of JP10182695

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a peptide having affinity with gp120 molecule constituting the outermost shell of human immunodeficient virus. SOLUTION: This peptide has affinity with gpt represented by the formula (1) H-A1-A2-A3-R (H represents hydrogen atom; A1 is aspartic acid, lysine, valine, glutamic acid, asparagine, glutamine, serine, methionie, cysteine, thereonine, isoleucine, or glycine residue; A2 is valine, aspartic acid, tryptophan, lysine, phenylalanine, isoleucine or leucine residue; A3 is lysine, valine, aspartic acid, arginine, asparagine, glutamic acid, glutamine, threonine, phenylalanine, tryptophan, histidine, senine, or crysteine residue; R is OH derived from carboxyl group or NH2 derived from acid amide).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-182695

(43)公開日 平成10年(1998)7月7日

(51) Int.Cl.5		畿別記号		FI						
C07K	5/083			C 0	7 K	5/083				
A 6 1 K	38/00	ABD				5/09				
		ADY				5/093				
C07K	5/09				1	7/08				
	5/093					7/10				
	•		審查請求	未請求	請求項	順の数8	OL	(全 11	頁)	最終頁に続く
(21)出願番	₽	特顧平8-351475		(71)	出願人	000215	958			
						帝國製	薬株式	会社		
(22)出願日		平成8年(1996)12月27日				香川県	大川郡	大内町三	本松	67番地
				(72)	発明者	藤井	尊			
						鳴門市	鳴門町	高島宇南	13番	他の1
				(72)	発明者	横山	英輝			
						徳島市	中常三	島町2丁	目17	野地
				(72)	発明者	街本	英利			
						徳島県	板野郡	北島町太	郎八	須字新堀27番地
						2				
				(74)	代理人	弁理士	小谷	悦司	外	2名)
				1						

(54) 【発明の名称】 g p 120に対して親和性を有するペプチド

(57)【要約】

【課題】 ヒト免疫不全ウイルスの最外殻を構成するgp120分子に対して親和性を有するペプチドを提供する。

【解決手段】 式(1): H-A1-A2-A3-R (式中、Hは 水素原子を示し、A1は、アスパラギン酸、リジン、パリン、グルタミン酸、アスパラギングルタミン、セリン、メチオニン、システイン、トレオニン、イソロイシン、またはグリシンの残基、A2は、パリン、アスパラギン酸、トリプトファン、リジン、フェニルアラニン、イソロイシン、またはロイシンの残基、A3は、リジン、パリン、アスパラギン酸、アルギニン、アスパラギング、グルタミン酸、グルタミン、トリオニン、フェニルアラニン、トリプトファン、ヒスチジン、セリン、またはシステインの残基、Rは、カルボキシル基由来のOHまたは酸アミド由来のNH。である)で表されるgp120に対して親和性を有するペプチドである。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(1):H-A1-A2-A3-R (式中

Hは 水素原子を示し、

A1は、アスパラギン酸、リジン、パリン、グルタミン酸、アスパラギン、グルタミン、セリン、メチオニン、 システイン、トレオニン、イソロイシン、またはグリシ ンの残益

A 2は、パリン、アスパラギン酸、トリプトファン、リジン、フェニルアラニン、イソロイシン、またはロイシンの残基、A3は、リジン、パリン、アスパラギン酸、アルギニン、アスパラギン、グルタミン酸、グルタミン、トレオニン、フェニルアラニン、トリプトファン、ヒスチジン、セリン、またはシステインの残基、Rは、カルボギシル基由来のOHまたは酸アミド由来のNH2である。ア表されるgp120に対して親和性を有するペプチド。

【請求項2】 式(2):A1'-A2-A3-R(式中、

A1'は、アスパラギン酸、リジン、バリン、グルタミン酸、アスパラギン、グルタミン、セリン、メチオニ、シ、システイン、トレオニン、イソロイシン、またはグリシンの残基、若しくは該アミノ酸を始端としてそのN末端側に任意のアミノ酸が配列したポリペプチド残基、A2、A3、およびRは前と同じ意味)で表されるgp120に対して銀和性を有するペプチド。

【請求項3】 式(3):H-A1-A2-A3'(式中.

A3'は、リジン、バリン、アスパラギン酸、アルギニン、アスパラギン、グルクミン酸、グルクミン、トレオニン、フェニルアラニン、トリアトファン、ヒスチジン、セリン、またはシステインの残基、若しくは該アミン酸を始端としてそのC末端側に任意のアミノ酸が配列したボリペプチド残基。

H, A1, およびA2は前と同じ意味)で表されるgp 120に対して親和性を有するペプチド。

【請求項4】 A1-A2-A3のアミノ酸配列を有することを特徴とするgp120に対して親和性を有するペプチド。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載のペアチ ドに、官能基を有する高分子化合物および/または医薬 活性物質が結合した化合物または医薬として許容される その塩類。

【請求項6】 請求項1〜4のいずれかに記載のペプチ ドまたは医薬として許容されるその塩類、並びに薬学的 に許容される担体及び/又は医薬活性物質を含有する組 成物。

【請求項7】 請求項1~4のいずれかに記載のペプチドを含有するgp120に対する親和剤。

【請求項8】 請求項5に記載の化合物または医薬とし

て許容されるその塩類を含有するgp120に対する親和部

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ヒト免疫不全ウイ ルス (human immunodeficiency virus: HIV) の最外 競を構成する 8 p 1 2 0 分子に対して親和性を有するペ プチドに関するものである。

[0002]

【従来の技術】 HIV感染症に対する治療法としては、主に化学療法が用いられており、ヌクレオンド誘導体である3°~azido-2',3°~didoxythymizine (AT) が繁用されている。AZT投与による化学療法によって、HIV感染者の延命効果は顕著に見られたが、化学療法自体に起因する様々な問題は依然として回避されていない。即ち、第1に、長期投与により慢性毒性が現れること、第2に、治療中に薬剤耐性HIV株が出現すること、第3に、延命効果が見られた患者に悪性腫瘍が多発すること、第4に、治療の最終目的である免疫応答の回復は得られないこと、第6、治療効果のモニター方法がないこと、等である。この様に化学療法は、HIV感染を根本的に治療し得る治療法とはなり得ないことから、最近の研究動向としては、HIVワクチンの開発に傾きつつある。

【0003】一般にワクチンと言えば、ウイルスなどの 微生物を化学処理することによりその構造を変化させる ことなく不活性化したもの(不活性化ワクチン)や、病 原性を失った弱毒株や天然痘ウイルスに対する牛痘ウイ ルス等の様に、ヒトに致死的作用を及ぼさない類似株 (生ワクチン)を使用していた。しかしながら、HIV そのものは、本来弱毒株であるにもかかわらず、宿主細 胞に侵入すると長期間滞在し得、次第に該宿主細胞の機 能を破壊する様になることが知られており、目つHIV がターゲットとする宿主細胞が、免疫機能を司るリンパ 球であること;更に、HIVが凍結乾燥血液製剤を介し て血友病患者に蔓延したこと等を考慮すれば、不活性化 ・弱毒化のいずれの涂を選択するにせよ。HIVそのも のをワクチンに用いることは安全性の面で問題が多い。 【0004】従って、HIVワクチンの開発に当たって は、ウイルス最外殼の一部を使用するペプチドワクチン を作製することにより、感染を防止するのが理想的であ る。この様な観点から、多くの研究者がウイルス最外殼 を構成するgp120分子のエピトープ解析を行ってお り、その結果、上記gp120分子のエピトープとし て、V3領域 (3rd hypervariable region) と呼ばれる 非常に変異の激しい部位が、その主たる領域であること が解明された (Palker T.J., et al., Proc. Natl. Aca d. Sci. USA 85; 2709-2713, 1988; Rusche J.R., et a ibid 85: 3198-3202, 1988; Gouddsmit J., et al., ibid 85:4478-4482, 1988; Matsushita S., et al., J Virol. 62: 2107-2114, 1988)。次いで、この領域の 一部を用いたペプチド抗原を作製し、猿を用いたHIV 窓楽曜止実験 (Emini E.A., et al., Nature <u>55</u>5: 728-730, 1992) が行われたが、有効な臨床結果はまだ報告 されていたい。

【0005】更に、上記ペプチド抗原の抗原性を高める 工夫もされている (Tam et al., 特表平3-50353 9号)が、V3領域などのエピトープとして好適なV領 域の大部分は、変異や欠失が頻繁に生じることから、所 望とするアクチンを得るには至っていない。

【0006】一方、V3領域の一部を抗原として使用する日1V中和抗体の開発も行わている。例えば特別昭 63-171385号公報には、上記領域の部分ペプチドを抗原として用い、マウスでモノクローナル抗体を作製し、その下ab゚をタンパク質レベルで或いは遺伝子工学的手法により結合させて、最終的にヒト抗体分子とマウス抗体分子をハイブリッドした抗日1Vギメラ抗体を作製する方法が報告されている。しかしながら、この様にして得られた中和抗体にしても、実験室体レベルのものに過ぎず、実用上、有用な中和抗体は未だ得られていないのが現状である。この様に、日1V治療剤の開発を目的として、ワクチンや中和抗体を作製する研究が盛んに行われているが、未だ有用な治療剤は得られていない。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記事情に着 目してなされたものであり、その目的は、HIVの最外 数を構成するgp120分子に対して親和性を有するペ アチドを提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決すること のできた本発明のペプチドとは.

式(1):H-A1-A2-A3-R

(式中、日は 水素原子を示し、A1は、アスパラギン酸、リジン、バリン、グルタミン酸、アスパラギン、 グルタミン、セリン、メチオニン、システイン、トレオニン、イソロイシン、またはグリシンの残基、A2は、バリン、アスパラギン酸、トリブトファン、リジン、フェニルアラニン、イソロイシン、またはロインンの残基、A3は、リジン、バリン、アスパラギン酸、アルギニン、アスパラギン、グルタミン酸、グルタミン、トレオニン、フェニルアラニン、トリプトファン、ヒスチジン、セリン、またはシステインの残基。Rは、カルボキシル基由来のO日または酸アミド由来のNH2である)で表される8p120に対して緩和性を有するペプチドであるところに要旨を有するものである。

【0009】すなわち、本発明のペプチドは、上記A 1、A2およびA3からなる3個のアミノ酸配別を基本 構成とするペプチドであり、この様なアミノ酸配別を含 セペプチドは、全て本発明の範囲内に包含される。従っ τ.

式(2):A1'-A2-A3-R

(式中、A1'は、アスパラギン酸、リジン、バリン、 グルタミン酸、アスパラギン、グルタミン、セリン、メ オニン、システイン、トレオニン、イソロイシン、ま たはグリシンの残基、若しくは該アミノ酸を始増として そのN末端側に任意のアミノ酸が配列したボリペプチド 残基、A2、A3、およびRは前と同じ意味)で表され るgp120に対して親和性を有するペプチドや、或い は、

式(3):H-A1-A2-A3'

(式中、A3'は、リジン、バリン、アスパラギン酸、アルギニン、アスパラギン、グルタミン酸、グルタミントリプトファン、トリプトファン、トリプトファン、トリプトファン、カリン、またはシステインの残基、若しくは該アミノ酸を始端としてそのC末端側に任意のアミノ酸が配列したボリペプチド残基、H、A1、およびA2は前と同じ意味)で表されるgp120に対して親和性を有するペプチドも、全て本発明の一態様であると言うことができる。

【0010】また、上記ペプチドに、官能基を有する高 分子化合物及び/又は医薬活性物質が結合した化合物ま たは医薬として許容されるその塩類も本発明の範囲内に 包含される。尚、これらのペプチドや化合物を含有する ものは、接言すれば、gp120に対する親和剤と呼ぶ ことができる。

【0011】更に、本発明では、上記ペプチドまたは医 薬として許容されるその塩類、並びに薬学的に許容され る担体及び/又は医薬活性物質を含有する組成物も包含 される。

【0012】尚、本発明に用いられる「ベプチド」には、ベプチドのC末端がCOOHであるものの他、酸アミドになっているものも含み、また、結合するアミノ酸の数にしても、特に明記しない限り、アミノ酸数が10個以下のオリゴベブチドから、それ以上のボリベブチドまで包含するものとする。

[0013]

【発明の実施の形態】本発明者らは、従来のHIV治療剤は、ワクチンにしても中和抗体にしても、実用レベルの成果が何ら得られなかった理由として、免疫系の中心をなす抗体の認識できる。HIV最外機を構成するsp120のエビトープの殆どが、変異の激しいV領域であることにその最大の問題があるという観点から、抗体に代わって、gp120に観和性を有するペプチドを得ることに着目し、鋭意検討した結果、所定のアミノ酸配列からなるペプチドを見出し、本発明を完成したのであ

【0014】尚、本発明における「親和性」とは、静電 力や、水素結合、Van der Waals 力などの共有結合以外 の弱い相互作用が合わさった特異的な強い結合を表す。 本発明のペプチドは、上記の様に構成されており、基本的には、式(1): H-A1-A2-A3-R(式中、A1、A2、A3およびRは前と同じ意味)で表される3個のアミノ酸残基からなるペプチドである。これらのペプチドは、この鍵に独立したペプチドである。これらのペプチドは、この鍵に独立したペプチドであっても良いし、或いはポリペプチド中に、式(2): A1' -A2-A3や、式(3): H-A1-A2-A3'(式中、A1', A2, A3, A3'は前と同じ意味)のアミノ酸配例が、この順序でN末端側から配されたものであっても構わない、勿論、そのなかには、A1'-A2'、A2'、A2'、A2'、A3'がこの順序で繰り返し配してなるペプチドも含まれる。要するに、上述した3個のアミノ酸残基からなるペプチドを含むgp120に対して観和性を有するペプチドを含むgp120に対して観和性を有するペプチドは、全て本発明の範囲内に包含されるのである。

【0015】本発明のペプチドは、固相合成法などの公 地の方法により製造することができる。例えば、A1-A2-A3からなるペプチドを作製する場合。A3がリ ジン残基の場合は、N-保護リジンのカルボキシル基を 直接、或いはカルボキシル基と結合し得る官能基及び該 カルボキシル基を有するスペーサーを介して アミノ基 を有する不溶性樹脂に結合させた後、 A 2 から A 1 まで の各保護アミノ酸を固相合成法により順次結合させ、次 いで、上記不溶性樹脂およびアミノ酸の保護基を脱離さ せることにより、所望のペプチドを得ることができる。 尚 A3のアミノ酸残基のカルボキシル基末端は フリ - (即ち、Rが-OHに相当)であっても良いし、或い は酸アミド(即ち、Rが-NH2に相当)に変換されて いても良い。また、A3のカルボキシル基末端は、必要 に応じて該カルボキシル基に結合しているスペーサーの カルボキシル基と共に、合成高分子や生体高分子等、官 能基を有する繁用の高分子化合物と結合しても良い(後 記する)。尚、上記固相合成法に使用されるアミノ酸 は、共通してし体であっても良いし、或いは共通してD 体であっても構わない。

【0016】上記の場合において、固相合成法に使用さ れる不溶性樹脂としては、そのアミノ基を介してC末端 のN-保護リジンのカルボキシル基。または該カルボキ シル基に結合しているスペーサーのカルボキシル基と結 合可能であり、しかも結合後に脱離可能なものであれば 制限されず、例えば、アミノメチル樹脂(アミノメチル 化スチレン-ジビニルベンゼン共重合体など)、ベンズ ヒドリルアミン樹脂、メチルベンズヒドロキシリルアミ ン樹脂、アミノメチルフェノキシメチル樹脂、ジメトキ シベンズヒドリルアミン (DMBHA) 樹脂、およびこ れらの誘導体などが挙げられる。このうち、ベンズヒド リルアミン樹脂、メチルベンズヒドロキシリルアミン樹 脂、アミノメチルフェノキシメチル樹脂、およびDMB HA樹脂は、結合後、開裂することにより直接酸アミド が得られる。収率の観点からすれば、アミノメチル樹脂 の使用が好ましい。

【0017】また、カルボキシル基と結合し得る官能基 および酸カルボキシル基を有するスペーサーとしては、 例えばリジンのカルボキシル基を p - カルボキシメチル ペンジルエステルに変換し得るものが挙げられる。

【0018】保護アミノ酸とは、官能基を公知の方法に より保護基で保護したアミノ酸を意味し、 各種の保護ア ミノ酸が市販されている。本発明のペプチドを合成する には、以下に示す保護基のいずれかを使用するのが好ま しい。アミノ酸のα-アミノ基の保護基としては、Bo c(t-)ずルオキシカルボニル)またはFmoc(9)ーフルオレノメチルオキシカルボニル);リジンのミー アミノ基の保護基としては、2 (ベンジルオキシカルボ ニル), C1 · Z(2-クロロベンジルオキシカルボニ ル)、Boc、Npys (3-ニトロ-2-ピリジンス ルフェニル); チロシンの水酸基の保護基としては、B z1 (ベンジル), C1。・Bz1 (2,6-ジクロロ ベンジル) 或いはt-Bu(t-ブチル)であるか、ま たは保護しなくても良い: アルギニンのグアニジノ基の 保護基としては、Tos(トシル), NO。(ニト ロ), Mtr(4-メトキシ-2,3,6-トリメチル ベンゼンスルホニル) またはPmc(2, 2, 5, 7, 8-ペンタメチルクロマンー6ースルホニル):グルタ ミン酸のカルボキシル基の保護基としては、Bz1エス テル、t-Buエステル、cHx(エステルサイクロへ キシルエステル);グルタミンのアミド基の保護基とし ては、Trt (トリチル) であるか、または保護しなく ても良い: トリプトファンのインドール基の保護基とし ては、ホルミル基またはBocであるか、または保護し なくても良い。これらの保護基は、ペプチドの合成条件 に応じて最も適切なものを、適宜選択して使用すること ができる.

【0019】保護アミノ酸の結合は、通常の縮合法、例 えばDCC(ジクロロヘキシカルボジイミド)法(Shee han J., et al.; J. Am. Chem. Soc, 77: 1067, 195 5) , DICDI(ジイソプロピルカルボジイミド)法 (Tartar, A., et al.; J. Org. Chem., 44: 5000, 1979), 活性エステル法 (Fields G., et al.; Int. J. Pe pt. Protein Res., 35: 161, 1990), 混合或いは対称 酸無水物法 (Chem. F., et al.; Synthesis, 1978: 928. 1978), カルボニルジイミダゾール法, DCC-HO Bt(1-ヒドロキシベンゾトリアゾール)法(Keoni g, W., et al.; Chem. Ber., 103: 788, 1970), ジフ ェニルホスホリルアジド法等に従って行うことができる が、なかでもDCC法、DCC-HOBt法、DICD I-HOB t法、対称酸無水物法を使用することが好ま しい。これらの縮合反応は、通常、ジクロロメタンやジ メチルホルムアミドなどの有機溶媒、またはそれらの混 合液中で行われる。尚、α-アミノ基の保護基の脱離試 薬としては、トリフルオロ酢酸/ジクロロメタン、HC 1/ジオキサン,ピペリジン/ジメチルホルムアミドな

どが用いられ、使用する保護基の種類により適宜選択することができる。また、合成の各段階における縮合反応 の進行の程度は、ニンヒドリン反応法(E. Kaiser, et a 1, Anal. Biocehm., 34: 595, 1970) により確認する ことができる。

【0020】この様にして、上式で表されるアミノ酸配列を有する保護ペプチド樹脂を得た後、不溶性樹脂およびアミノ酸の保護基を脱離させることにより、所望のペプチドを得ることができる。具体的には、例えば、不溶性樹脂としてアミノメチル樹脂誘導体を用いた場合には、適当な溶媒中にてアンモニアで処理することにより診樹脂を脱離させた後、フッ化木素で処理すれば良い。また、不溶性樹脂としてペンズヒドリルアミン樹脂やDMBHA樹脂(Funakoshi、S.、J. Chem. Soc. Chen. Commun. 198: 382, 1988)を用いた場合には、フッ化水素、TFMSA(トリフルオロメタンスルホン酸)、TMSOTF(トリメチルシリルプロミド)等で処理することできる。該樹脂および保護基を同時に脱離させることができる。

【0021】この様にして得られたペプチドは、各種クロマトグラフィー(ゲル河過、イオン交換、分配、吸着、逆相),電気泳動、限外河過等の公知手段により単

離精製することができる。

【0022】また本発明では、上記ペプチドを遺伝子組 換え法によって得られる類似蛋白質(抗体、CD4、酵 素などの活性中心や結合ドメイン)で置換させたもの も、本発明のペプチドとして用いることができる。例え ばヒト型抗gp120抗体を遺伝子組換え法により製造 する場合には、米国特許第114632号に記載の方法 に準じて、ヒトイムノグロブリンのV遺伝子領域中、エ ビトープの認識に関係していると言われているVH31 から35番までのCDR(complementarity determinat ion region)-1の全領域、CDR-2のVH50から 52番までのCの関係していると言われているVH31 から35番までのCDR(Complementarity determinat ion region)-1の全領域、CDR-2のVH50から 52番までの3つの超可変群((bypervariablecluster)の 赤までの3つの超可変群((bypervariablecluster)の 形は、CDR-2のVH58から60 番までの3つの超可変群((bypervariablecluster)の 形は、CDR-2のVH58から60 番までの3つの超可変群((bypervariablecluster)の 形は、CDR-2のVH58から60 番までの3つの超可変群((bypervariablecluster)の 形は、CDR-2のVH58から60 番までの3つの超可変群((bypervariablecluster)の 形は、CDR-2のVH58から60 番までの3つの超可変群((bypervariablecluster)の 形は、CDR-2のVH58から60 番までの3つの超可変群((bypervariablecluster)の の7年ドを導入する等すればよい。

[0023]この様に上記本発明のペプチドを、その目的に応じて遺伝子組換え法により置換させることにより、gp120結合型の蛋白質を作製することができる。本発明の具体例としては、例えば下記のものが挙げられる。

[0024]

【表1】

				A 1	A 2	А3	R
1	Н			Asp	Val	Lys	ОН
1 2 3	Н			Asn	Val	Lys	OΗ
3	н			Glu	Va1	Lys	OH
4	Н			Gln	Val	Lys	ОН
5 6	H			Ser	Val	Lys	ОН
6	Н			Met	Va1	Lys	OН
7	Н			Суѕ	Va1	Lys	OH
8	Н			Va1	Va1	Lys	ОН
9	H			Thr	Val	Lys	OΗ
10	H			Ile	Val	Lys	OΗ
11	H			Asp	Asp	Lys	ОН
12	H			Asp	Phe	Lуs	OH
13	H			Asp	Trp	Lуs	OH
14	H			Asp	Val	Arg	OΗ
15	H			Asp	Va1	Asp	ОН
16	H			Val	Val	Asp	0 H
17	H			Lys	Val	Asp	ОН
18	Н			Asp	Val	Asn	ОН
19 20	H			Asp	Val	Glu	ΟН
20	H			Asp	Val	Gln	ОН
21	H			Asp	Val	Туг	OΗ
22	Н			Asp	Val	Phe	он
23	H			Asp	Val	Trp	ОН
24	H			Asp	Val	His	ОН
21 223 24 25 26 27 28 29 30	H			Asp	Val	Ser	ОН
26	Н			Asp	Val	Thr	он
27	H			Asp	Val	Cys	ОН
28	Н		Gly	Asp	Val	Lys	OH
29	H	Gly	Gly	Asp	Val	Lys	ОН
30	H			Asp	Lys	Val	ОН
31	Н			Asp	Asp	Va1	ОН
32	H			Val	Lys	Lys	он
33	Н			Lys	Val	Val	OН
34	Н			Val	Lys	Val	он
3 5 3 6	H			Val	Ile	Asp	он
36	Н			Val	Leu	Asp	ОН
37 38	H			Gly	Val	Lys	ОН
38	H			Asp	Asp	Asp	ОН
39	Н			Lys	Asp	Asp	ОΗ
40	H			Val	Asp	Asp	OH

【0025】式中の各アミノ酸記号は、国際的に認められた三文字表示によるアミノ酸残基を示すものであり、その詳細は下記の通りである。

Tyr:チロシン

Lys:リジン Trp:トリプトファン

Arg:アルギニン

Glu:グルタミン酸 Gln:グルタミン

Val:バリン

His: ヒスチジン

Ala:アラニン

Phe:フェニルアラニン

G1y:グリシン

Met:メチオニン Asp:アスパラギン酸 Asn:アスパラギン

Val:バリン

Ser:セリン

Cys:システイン

Thr: トレオニン

Ile:イソロイシン Leu:ロイシン

【0026】この様なアミノ酸配列を有するペプチド

は、gp120に対して優れた親和性を有しており、以 下に示す化合物または組成物の形態をとることによっ

下に示す化合物または組成物の形態をとることによって、抗HIV剤として有効に用いることができる。 【0027】本発明の化合物は、上記ペプチドに、官能

1002/17年からいた。日本 基を有する高分子化合物及び/又は医薬活性物質が結合 したものであり、医薬として許容されるその塩類も本発 明のなかに包含される。ここで、「医薬として許容され る塩類」としては、例えば以下の様な常用の無毒性の塩 類が挙げそれる。

【0028】 ①無機塩基等の塩基との塩として、アルカリ金属塩(例えばナトリウム塩、カリウム塩等)、アルカリ土類金属塩(例えばカルシウム塩、マグネシウム塩

等)、アンモニウム塩: ②有機塩基塩等の塩基との塩として、有機アミン塩 (例えばトリエチルアミン塩、ビリンン塩、ヒリン塩、エタノールアミン塩、トリエタノールアミン塩、ドリンタンルエチレンジアミン塩等); ③無機酸等の酸との塩として、塩酸、泉化水素酸、リン酸、硝酸、硫酸等。 ④有機酸等の酸との塩として、有機カルボン酸 (酢酸、プロピオン酸、酒石酸、サリチル酸等)、有機スルホン酸 (メタンスルホン酸。pートルエンスルホン酸等)、酸性糖 (グルクロン酸、ガラクトン酸、グルコン酸、アスコルビン酸等)、

[0029]また、本発明に用いられる「官能基を有す る高分子化合物」は、本発明のペプチドと結合すること のできる官能基を有するものであれば特に限定されない が、例えば以下のものが挙げられる。

【0030】(1)合成高分子化合物

上記高分子化合物としては、直鎖状ポリマー、分岐状ポリマー、環状ポリマーなど任意のものが用いられ、例えばポリリジン、ポリグルタミン酸等のアミノ酸ホモポリマー・或いは環状ポリアミン、サイクロデキストリン、環状ペプチドの他、ポリスチレン、ポリプロピレン、ナイロン、シリカゲル、ポリエチレングリコール、セルロース、ポリアクリルアミドなどの不溶性の固相担体を使用することができる。

【0031】このうち分岐状ポリマー(ブランチドポリ マー)は、ポリマー中の分子の一部が分岐することによ り、単位当たりの官能基濃度が、通常の直鎖状ポリマー よりも高いものである。例えばDenkewalter により開示 されたリジンコアーなどの様に、少なくとも2個以上の 官能基を有するコアー分子に由来する2本以上の同一分 子鎖に基づくポリマー (米国特許No.4,289,87 2号) 或いはトマリア (D. A. Tomalia) らによって 提唱されている同一分子が連続的に反応することにより ポリマーサイズが厳密な規則性を有するスターバースト デンドリマー (Starburst dendrimer) の様なものであ っても良いし、或いは、同一/異なった分子が不連続に 反応することによりサイズが不規則に形成された分子で あっても構わない。また、上記直鎖状/分岐状ポリマー は、充分な大きさを有する担体分子である必要はなく、 通常はコアーとは認識されない様な3個程度のモノマー を含むものも包含され、その大きさや導入数によって何 ら制限されるものではない。但し、上式のペプチドを多 数導入させる場合には、いずれのポリマーであっても、 分岐数が多いポリマーの使用が推奨される。本発明のペ プチドを上述したポリマーに結合させるに当たっては、 分岐した官能基からそのまま直接的/間接的に、上記ペ プチドを合成して伸長させても良いし、或いは、別途新 規に合成したペプチドを、該ポリマーの官能基に直接的 /間接的にコンジュゲートしても良い。

【0032】また、環状ポリアミン、サイクロデキストリン、環状ペプチド等の環状ポリマーを結合させるに当たっては、その同一官能基から上式のペプチドを直接合成して伸長させても良いし、或いは、別途新規に合成したペプチドを、該環状ポリマーの官能基に直接的/間接的に結合させても良い。また、シリカゲルなどの不溶性担係を結合させても良い。また、シリカゲルなどの不溶性担係を結合させるに当たつでは、予め同一官能基を上記している。といるでは、手が同一官能基を上記している。といるでは、また、この同一官能を表する担体の大きさや形状は特に限定されず、球状、中空糸状、繊維状等の形状のものを使用目的により適宜選択して使用すれば良く、大きさや形状、導入された官能基の数によって何く制限されるものではない。た

【0033】(2)生体高分子

上記生体高分子としては、例えばへパリン、ヒアルロン 酸、キトサン、キチン等の直鎖状を糖類;プロテオグリ カン類、ペプチドホルモン;ゼラチン、アルブミン、抗 体、抗体断片などのタンパク質等が挙げられる。

【0034】このうち直鎖状ポリマーの大きさは、使用目的に応じて適宜選択すれば良く、通常はポリマーとは 認識されない様な3個程度のモノマーを含むものも包含 され、その大きさや官能基の数によって何ら制限される ものではない。上式のペプチドをこの直鎖状ポリマーに 結合させるに当たっては、その同一官能基から上記ペプ チドを直接合成して伸展させても良いし、或いは、別途 新規に合成したペプチドを、該直鎖状ポリマーの官能基 に直接的/間接的にコンジュゲートしても良い。

【0035】また、ペプチドホルモンやタンパク質を結合させる場合には、上式のペプチドのいず九か末端にシステインを結合させて、上記ペプチドホルモン/タンパク質中のシステイン残基とS-S結合させるか、或いは、上式のペプチドの官能基とペプチドホルモン/タンパク質中の官能基を直接的、間接的にコンジュゲートしても良い。この様に、これらの結合方法は、使用目的に応じて適宜選択することができるし、また、その種類や上式のペプチドの導入数にしても同様である。

【0036】また、本発明に用いられる医薬活性物質としては、例えば抗日IV阻害剤として知られているヌクオシド誘導体のA2T,日IVプロテアーゼ阻害剤として知られている3.4-Dihydroxy-2.5-di[N-methy]-(2-pyridylmethyl)carbamoyl]valylamino]-1.6-diphenylhex ane 等があげられる。これらの医薬活性物質は、本発明のペプチドの活性部位を避けて直接的/間接的にコンジュゲートすることにより、副作用がなく、日IVに特異的な製剤を得ることができる。従って、この様な製剤は、HIVを特異的に治癒することのできる治療剤として有用である。

【0037】更に、上述した本発明のペプチドまたは医

薬として許容されるその塩類、並びに薬学的に許容される担体及び/又は医薬活性物質を含有する組成物も本発明の節用内に包含される

【0038】上記の「薬学的に許容される担体」としては、賦形剤(崩壊剤、滑沢剤、増量利等)、着色料、着香料、保存料、安定剤、その他常用の担体を適宜使用することができる。具体的には、結晶セルロース、カルメロースカルシウム、カルメロースナトリウム、ヒドロキシプロビルセルロース、ヒドロキシプロビルメチルセルロース、エチルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、タルク、軽質無水ケイ酸、食用色素、芳香性精油類等が挙げるわる。

[0039]以下実施例に基づいて本発明を詳述する。 ただし、下記実施例は本発明を制限するものではなく、 前・後記の趣旨を逸脱しない範囲で変更実施することは 全て本発明の技術範囲に包含される。

[0040]

【実施例】

合成例1:本発明ペプチドにサイクロデキストリンを結 合させた化合物

サイクロデキストリンの水酸基に無水コハク酸を反応させることによりカルボキシル基を導入した後、MBS (mーマレイミドペンゾイルーNーヒドロキシスクシンイミド)と反応させることにより、マレイミド化したサイクロデキストリンを合成した。

【0041】一方、前記表1におけるNo.1のペプチドのC未端にシステインをペプチド結合させたペプチドを 固相合成法で合成した後、得られたペプチドと、上記の マレイミド化したサイクロデキストリンを反応させることにより環状生成物を得た。

【0042】合成例2:本発明ペプチドにポリリジンを結合させた化合物

ポリリジンをGMBS(ァーマレイミドブチリロキシス クシンイミドエステル)と反応させることにより、マレ イミド化したポリリジンを合成した。一方、前記表1に おけるNo.1のペプチドのC末端にシステインをペプチ ド結合させたペプチドを固相合成法で合成した後、得ら れたペプチドと、上記のマレイミド化したポリリジンを 反応させることにより環状中依物を得か。

【0043】合成例3:本発明ペプチドにAZTを結合させた化合物

プロモ酢酸にクロロギ酸イソブチルを反応させて混合無 水物とした後、これをAZTの水酸基と反応させてエス テルピすることによりプロモアセチルエステルーAZT を合成した。

【0044】一方、前記表1におけるNo.1のペプチドのC末端にシステインをペプチド結合させたペプチドを 固相合成法で合成した後、得られたペプチドと、上記の プロモアセチルエステルーAZTを反応させることにより、該ペプチドとAZTの架艦+収物を得た。 【0045】合成例4:ペプチドとサイクロデキストリンの架橋物にAZTを結合させた包接化合物

リン酸緩衝液 (pH7.5) 中にAZTを懸濁させた 後、合成例1の化合物 (ベプチドとサイクロデキストリンの架橋物) を加えて充分攪拌してAZTを溶解させる ことにより、該化合物をAZTに包接させた包接化合物 を得た。

【0046】実施例1:解離定数 (Kd) の算出 本実施例では、前記表1におけるNo.1のペプチドを使 用し、gp120に対する親和性を、Scatchard が考案

用し、gp120に対する銀和性を、Scatchard が考案 したプロット法に準じて解離定数K dを算出することに より評価した。 【0047】先ず、このペプチドを臭化シアン活性化セ

【UU4 / 】 元す、このペプチトを見化ンアン活性化セファロース(ファルマシア社製)に標識し、1μmo1/mLに調整した。次いで、リン酸緩衝液(pH7.4)で平衡化した後、該ペプチド環識セファロースを100μしずつマイクロチューブに分注した。

【0048】次に、種々の濃度に調製した西洋ワサビベルオキシダーゼ(HRP)標識gp120 [ImmunoDiag nostics, Inc. 社製:リン酸緩衝液(pH7. 4)]を 500μ上添加して分が促混和した後、遠心することにより遊離のHRP標識gp120を除去した。更に、より遊離のHRP標識gp120を除去した。更に、

0.3%のTween20を含むリン酸酸面液により繰り返し洗浄した後、定法に従って基質を添加し、吸光度を測定することにより、ペプチドに結合したgp120の量を賃出した。本実施例により得られたScatchardプロットを図1に示す。同図より、No.1のペプチドの解離定数は1.00×10⁻¹⁰ Mであった。

【0049】実施例2:中和活件の測定

本実施例では、前記表 1 における No. 8、11、31、32、34 及び 38 のペプチドを使用し、H I V - 1 株に対する中和活性を調べた。具体的には、96 ウェルのマイクロプレート中に、上記ペプチドを50 ルし; ウイルス液として、No. 8、11、31、34 及び 38 のペプチドの場合には200 T C I D 50 の H T L V - I II B (実験室株)、No. 32 のペプチドの場合には200 T C I D 50 の K K - 1 株 (新鮮分離株、大竹徹ら、窓駅室雑誌、64、1284-1294、1990)を夫々50 ルし:および正確に段階的に2倍条駅した上記ペプチドを50 ルし加えて混合した。尚、陽性対照としてはA Z T を使用した。

【0050】37℃で30分間反応させた後、更に3×10 個のMT-4細胞浮遊液を100μ1加え、湿度98%。5%CO2。存在下にて37℃で6日間培養した。培養後、HIV-1の増殖による細胞変性効果(CPE)、即ち、薬剤を段階的に希釈して加え、感染した細胞が集合してアイランドを形成する状態(フォーカス形成)になったとき、この希釈信率の前段階を中和活性生(密染阻止濃度)として判定した。この結果を表2に示す。

【0051】 【表2】

本発明例	中和活性 (µg/mL)
8	31.3
11	62.5
31	500
*32	15.6
34	125
38	1000
AZT	0.0078

*は、KK-1株に対する中和活性を示し、 それ以外は、HTLV-III B株に対する中和活性を 示す。

[0052] 表2の結果から明らかな様に、本発明のベ アチドはいずれも、HIV-1株に対して優れた中和活 性を示すことが分かった。このうちNo.32は、実験室 株ではなく新鮮分離株を使用した例であるが、この場合 にも優れた中和活性が認められることから、本発明のベ アチドは、実験室レベルを超えた実用レベルでも極めて 有用であることが示唆される。

【0053】実施例3:凝集試験

本実施例では、表1のNo.1~7,9,10,12~3 0,33,35~37,39,40のペプチドを使用 し、gp120に対する親和性を凝集試験により評価し た。

【0054】1%活性化ラテックスピーズ (Polyscienc e 社製, 粒子径0.2 mm) 懸濁液およびアビシン(10 mg/mL) を警量混和した後、37℃で1時間反応させた。反応終了後、ウシ血清アルブミン(BSA, 1 mg/mL)を加え、未反応活性部位のブロッキング化を37℃で30分間行った。次いで、遠心操作を繰り返すことにより未反応物を除去した後、ビオチニル化させた各ペプチド(10 mg/mLのリン酸緩衝液、pH7.5)を添加し、37℃で1時間反応させることにより、抗g由120指数検索拡張を得か、

【0055】陽性対照としては、バキュロウイルスで発現させたリコンピナントgp120を標識した金コロイド(Jamuno Diagnostics、Inc.社製、粒子径30nm)

を使用し、一方、陰性対照には、該当するリコンピナントgp120をリン酸緩衝液に溶解したものを使用した。

【0056】 凝集板に、上記凝集検査試案と陽性対照を 夫々204ずつ加えて混和し、10分間静置した後、肉 眼で凝集の有無を判定した。尚、本実施例では、陽性対 照の代わりに陰性対照を使用した場合には、凝集は見ら れなかったことを確認している。その結果、本発明のペ プチドはいずれも8p120に対して親和性を有するこ とが確認された。

【0057】実施例4:HIV吸着カラム(血清中のgp120の除去)

本実施例では、表1のNo.1のペプチドを結合させたカ ラムを用いて、gp120に対する吸着性を検討した。 固相合成されたNo.1のペプチドのC末端側を、ペプチ がわらなるスペーサーを介してCNBrー活性化Sephar ose 4Bに共有結合させた担体(50nmol/mL)を 作製し、これをポリプロピン製カラム(10mL容 量)にペッド容量で1mL充填した。尚、カラムは、予 か37でに調整された恒温器の中で加温しておいた後、 同温度に保たれた0.1%BSAおよび0.3%Twe en20合有ダルベッコのリン散緩衝液(pH7.4)300mLにより十分に平衡化させたものを使用した。

【0058】一方、カラム添加試料として、西洋ワサビ 由来のバーオキシダーゼ(HRP)を標識したgp12 の(イムノダイアグノスティック社製、USA)を、予 め37℃に加温しておいた牛胎児血清(FCS)で希釈 して0.3 nMに調整したものを用意した。また、対照 試料として、FCSで1nMに調整されたHRPを用意 した。

にの59】これらの試料を上記カラムに通した後、このカラムを上記緩衝液で十分に洗浄した。洗浄液に未反応の試料が残存しないことを確かめた後、このカラムに酵素基質液を加えて発色させ、比色定量後、HRP頓識gp120量を貸出した。その結果を表3に示す。【0060】

【表3】

		添加試料	sp120 /HRP 量 (n.M)	吸着率 (%)
対照	開始試料	0.3mM HRP-gp120 /FCS lnM HRP /FCS	0. 26 1. 00	100
カラム外	素通り画分	0.3nM HRP-gp120 /FCS 1nM HRP /FCS	0	0 98
カラム内	担体結合而分	0.3nM HRP-gp120 /FCS lnM HRP /FCS	0. 25 0	96. 2 0

【0061】カラム添加試料として、1 nM HRP/ FCSを用いたときはカラムへの吸着は全く見られなか ったのに対し、0.3nM HRP-gp120/FC Sを用いると、カラムへの吸着は概ね100%見られた ことから、本発明のペプチドは、gp-120に対して 特異的に吸着することが分かった。

【0062】実施例5:高圧減菌による親和性への影響 実施例4で調製したNo.1のペプチドを共有結合させた Sepharose 4B充填カラムにゲルベッコのリン散緩衝液を サかに満たした後、121でで30分間、高圧減菌を けた後、HRP 標識8p120を用いて解離定数を求め た。同様にNo.16および17のペプチドについても高 圧減菌処理して解離定数を求めた。尚、対照として、高 圧減菌をかけていないカラムを同様に用意し、比較検討 した。その結果を表もに示す。

[0063]

【表4】

本発明例	解離定数 (M)				
	未処理	高圧滅菌処理			
1 16 17	1. 36×10 ⁻¹⁰ 7. 40×10 ⁻¹⁰ 1. 77×10 ⁻⁰	3. 00×10 ⁻¹⁰ 3. 20×10 ⁻¹⁰ 5. 98×10 ⁻⁹			

【0064】表4より、本発明のペプチドはいずれも、 高圧滅菌処理によっても結合能の低下が全く見られなかった。

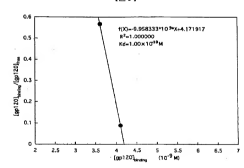
[0065]

【発明の効果】本発明のベブチドは、gp120に対して親和性を有するものであり、従来の抗体分子に匹敵するだけの中和活性を持った抗HIV刺として、その凝集能を用いたHIV診断薬として、更には、抗体分子にない物理的な安定性を活用した、高圧減菌を必要とするHIV除去用デバイス等の医療用具として、極めて有用である。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1で得られたScatchard プロットの結果を示すグラフである。

[図1]



フロントページの続き

(51) Int. Cl.6	
C07K	17/08
	17/10
C12P	21/02
// A61K	39/395

識別記号

C12P	21/02
A 6 1 K	39/395
	39/42
	37/02

C D ABD

FΙ

39/42 ADY